

PCT

特許性に関する国際予備報告(特許協力条約第二章)

(法第12条、法施行規則第56条) [PCT36条及びPCT規則70]

出願人又は代理人 の書類記号 664044	今後の手続きについ	今後の手続きについては、様式PCT/IPEA/416を参照すること。			
国際出願番号 PCT/JP03/12320	(4. 7. 4)	6.09.2003	優先日 (日.月.年) 27. 0		
国際特許分類 (IPC) lnt.C17 C0 A61P11/06,17/00,31/12,35/00,37/02,3	7D473/18, 473/16, 473/ 7/08, 43/00	/24, 473/34, 473/40, A	31K31/522, 31/5377, 31/55,		
出願人 (氏名又は名称) 住友製薬	医株式会社				
1. この報告書は、PCT35条に基づ 法施行規則第57条(PCT36条)	の規定に従い送付す	వ .			
2. この国際予備審査報告は、この表案	紙を含めて全部で	4 ~~	シからなる。		
3. この報告には次の附属物件も添付 a 附属書類は全部で	ページであ				
囲及び/又は図面の用紙	(PCT規則70.16及0	次実施細則第607号		-	
第 I 欄 4 . 及び補充欄に 国際予備審査機関が認定	示したように、出願時 した差替え用紙	における国際出願の	開示の範囲を超えた補正 を	と含むものとこの	
b 電子媒体は全部で 配列表に関する補充欄に示 ブルを含む。(実施細則第	すように、コンピュー 802号参照)	- 夕読み取り可能な形	(電子媒体の種 式による配列表又は配列	類、数を示す)。 表に関連するテー	
4. この国際予備審査報告は、次の内	容を含む。				
第IV欄 発明の単一 第IV欄 PCT35	歩性又は産業上の利用 生の欠如 条(2)に規定する新規性		祭予備審査報告の不作成 の利用可能性についての	見解、それを裏付	
けるための: けるための: 第VI欄 ある種の引, 第VI欄 国際出願の: 第VII欄 国際出願に 第VII欄 国際出願に	文献及び説明 用文献 不備				
国際予備審査の請求書を受理した日 26.04.2004	1	国際予備審査報告	号を作成した日 08.10.2004 		
名称及びあて先		特許庁審査官(村	権限のある職員)	4 P 9 2 8 2	
日本国特許庁(IPEA/ 郵便番号100-89			中木 亜希		
東京都千代田区霞が関三丁	34番3号	電話番号 03	-3581-1101 P	羽線 3492	

v 棚 却件の甘跡			
Ⅰ欄 報告の基礎		The state of the s	1.1 -
. この国際予備審査報告は、下記	己に示す場合を除くほか	、国際出願の言語を基礎	E U.E.
この報告は、	語による翻訳文を	基礎とした。	
それは、次の目的で提出さ	れた翻訳文の言語である	5.	
PCT規則12.3及び23	.1(b)にいう国際調査		
PCT規則12.4にいう			
PCT規則55.2又は55	i.3にいう国際予備審査		
	中世11十二十二十二十二十二十二十二十二十二十二十二十二十二十二十二十二十二十二十	· (PCT14条) の規定	に基づく命令に応答するために提出され)
. この報告は下記の出願書類を; 差替え用紙は、この報告におい`	転យとした。(伝用せ来 て「出願時」とし、この	報告に添付していない。)
左 俗え用私は、この報告には、			
X 出願時の国際出願書類		•	
ng (meth			
り 明細書 第	ページ、	出願時に提出されたもの	
デュー・ディー・ディー 第	ページ*、		付けで国際予備審査機関が受理したもの 付けで国際予備審査機関が受理したもの
第	ページ*、 		何() (国际)"佣备直域网"。文字》
請求の範囲	項、	出願時に提出されたもの	
第 第		タの田字にも	よべき補正されたもの
第 第			付けで国際予備審査機関が受理したもの 付けで国際予備審査機関が受理したもの。
第	項*、		付けで国际了佣番重機関が支柱した。
_			
図面 第	ページ/図、	出願時に提出されたもの	
第 第	ページ/図*.		イけで国際予備審査機関が受理したも 付けで国際予備審査機関が受理したも
第	ページ/図*.	·	付けで国際予備番金機関が支煙したも -
配列表又は関連するテー	-フル E欄を参照すること。		
配列表に関うる個プ			
•	-		•
3. 補正により、下記の書類	頁が削除された。		
	After		ページ
明細書	弟 第		- 項
請求の範囲	ポ 第		- ページ/図
一 配列表 (具体的に)	記載すること)		
配列表に関連する	テーブル(具体的に記載	けること)	
_			
↓ □ この知生は 補充欄に	示したように、この報告	に添付されかつ以下に示	にした補正が出願時における開示の範囲を でによった (PCT規則70.2(c))
4. [] この報告は、補允欄に テアされたものと認め	られるので、その補正か	されなかったものとして	「作成した。 (PCT規則70.2(c))
70 C C 4 0 10 0 10 10 10 10 10 10 10 10 10 10 10			. 8 . 5%
□ 明細書	第		_ ベーシ - 項
請求の範囲	第		_ ページ/図
□ 図面 □ 配列表(具体的に	第 <u></u> 記載すること)		_
□ 配列表に関連する	テーブル(具体的に記載	載すること)	
口 配列級(CR)		_	
			•
* 4. に該当する場合、その	用紙に "superseded" と	:記入されることがある。	
· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·			

35

第V欄 新規性、進歩性又は産業上の利用可能性についての法第12条 (PCT35条(2)) に定める見解、それを裏付ける文献及び説明

1. 見解

新規性 (N)
請求の範囲 1-46 無常の範囲 1-46 無常水の範囲 1-48 ままままで、100 まままで、100 ままで、100 まで、100 ままで、100 ままで、100 まで、100 ま

- 2. 文献及び説明 (PCT規則70.7)
 - 1. WO 99/28321 A1
 - 2. JP 11-193282 A
 - 3. EP 1043021 A1
 - 4. WO 98/01448 A1

I. 請求の範囲1-4, 8, 9, 11 文献1には、-般式(I) で表される化合物を有効成分とする医薬が記載されている。-般式(I) の具体的な化合物である実施例 3 9, 4 0, 4 5 及び 6 2 の化合物は、本願の-般式(I) の化合物に相当し、また、第 2 7 頁第 1 6 \sim 1 7 行には、医薬の剤型として経皮剤、噴霧剤等が例示されていることから、実施例 3 9, 4 0, 4 5 又は 6 2 の化合物を経皮剤又は噴霧剤にしてみることは当業者が容易に成し得たことである。

、 以上より、本願請求の範囲1-4,8,9及び11に記載された発明は、文献1

より進歩性を有しない。

II. 請求の範囲14, 15, 26, 27, 30-46 文献1には、インターフェロン誘導剤、抗ウィルス剤、抗癌剤等に有用な一般式 (I)で表される化合物が記載されており、具体的な化合物として、R¹が低級ア ルコキシカルボニル基で置換されたアルキル基である化合物(実施例39, 40, 45及び62参照)が記載されている。

例示されている。 ここで、医薬に用いられる化合物の技術分野において、末端の置換基を改変し、 医薬として最適又は好適な化合物を得ることは当業者が通常よく行うことであるから、文献1に記載の化合物において、アルキル基部分をアルケニル基等に代えたり、オキシカルボニル基をカルバモイル基等に変更してみることは、当業者が容易に想到し得たことである。

に認利し何にことしめる。 そして、本願請求の範囲14及び15に記載された化合物が、文献1に記載の化 合物に比較して格別顕著な効果を奏するとも認められない。

日初に比較して始か場合な効本を欠りるとも配りられる。 以上より、本願請求の範囲14,15,26,27,30-46に記載された発明は、文献1及び2により進歩性を有しない。

(続き有)

補充欄

いずれかの欄の大きさが足りない場合

第 V 欄の続き

III. 請求の範囲5-7, 10

文献1及び2のいずれにも、9位のベンジル基が本願の-Y²-Q²に相当する置換 基で置換された化合物を局所投与すると速やかに代謝され低活性物質に変化すること は記載も示唆もされておらず、また、該事項が当業者にとって自明であったとも認め られない。

以上より、本願請求の範囲5-7及び10に記載された発明は、文献1及び2に対 して新規性及び進歩性を有する。

IV. 請求の範囲12, 13, 16-25, 28, 29

文献1-4のいずれにも、本願請求の範囲12,13,16-25に記載の化合物 は記載も示唆もされておらず、また、該化合物に想到することが当業者にとって自明 であったとも認められない。

以上より、本願請求の範囲12,13,16-25,28及び29に記載された発 明は、文献1及び2に対して新規性及び進歩性を有する。